(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-62642 (P2002-62642A)

(43)公開日 平成14年2月28日(2002.2.28)

(51) Int.Cl.7		識別記号	FΙ			テーマコード(参考)	
G03F	7/004	5 0 5	G03F	7/004	505	2H025	
B41N	1/14		B41N	1/14		2H114	
C08F	2/46		C08F	2/46		4J011	
G03F	7/027		G 0 3 F	7/027			
	7/029			7/029			
			審査請求	未請求	請求項の数 2	OL (全 28 頁	Û
(21)出願番号		特願2000-249570(P2000-249570)	(71)出願人	0000052	01		
				富士写真	ミフイルム株式会	≷社	
(22)出願日		平成12年8月21日(2000.8.21)		神奈川県	表南足柄市中沼2	10番地	
			(72)発明者	中村 -	- 本		
				静岡県樹	秦原郡吉田町川原	4000番地 富士4	孚
				真フイル	レム株式会社内		
			(72)発明者	嶋田 和	山人		
				静岡県樹	秦原郡吉田町川原	24000番地 富士 3	孚
				真フイバ	レム株式会社内		
			(74)代理人	1000790	49		
				弁理士	中島 淳 (タ	▶3名)	
						且被否污结	در <u>:</u>
						最終頁に続	: \

(54) 【発明の名称】 ネガ型画像記録材料

(57)【要約】

【課題】 赤外線レーザを用いて記録することにより、コンピューター等のデジタルデータから直接記録可能であり、平版印刷版として用いた場合、画像部の硬化性に優れ、画像形成時の加熱処理を行わなくても、良好な印刷物が多数枚得られる耐刷性に優れたネガ型画像記録材料を提供する。

【解決手段】 赤外線の照射により記録可能であり、(A)赤外線領域に吸収を有するテトラアリールボレートを対アニオンとするカチオン色素と、(B)熱ラジカル発生剤と、(C)ラジカル重合性化合物とを含むことを特徴とする。(A)カチオン色素としては、700~1200nmの波長領域に吸収を有するポリメチン色素が好ましく、特にシアニン色素が好ましい。(B)熱ラジカル発生剤としては、オニウム塩が好ましい。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 支持体上に、(A) 赤外線領域に吸収を有するテトラアリールボレートを対アニオンとするカチオン色素と、(B) 熱ラジカル発生剤と、(C) ラジカル重合性化合物とを含み、赤外線の照射により記録可能なヒートモード対応記録層を設けてなるネガ型画像記録材料。

【請求項2】 (B) 熱ラジカル発生剤がオニウム塩であることを特徴とする請求項1に記載のネガ型画像記録材料。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は平版印刷版原版やカラープルーフ、フォトレジスト及びカラーフィルターとして使用できる画像記録材料に関するものである。特にコンピュータ等のデジタル信号に基づいて赤外線レーザを走査することにより直接製版できる、いわゆるダイレクト製版可能な平版印刷版原版として有用なヒートモード対応ネガ型画像記録材料に関する。

[0002]

【従来の技術】従来、コンピュータのデジタルデータから直接製版するシステムとしては、①電子写真法によるもの、②青色又は緑色を発光するレーザを用い露光する光重合系によるもの、③銀塩を感光性樹脂上に積層したもの、④銀塩拡散転写法によるもの等が提案されている。

【 ○ ○ ○ 3 】 しかしながら、 ② の電子写真法を用いるものは、帯電、露光、現像等画像形成のプロセスが煩雑であり、装置が複雑で大がかりなものになる。また、 ② の 光重合系によるものでは、青色や緑色の光に対して高感 30 度な版材を使用するため、明室での取扱いが難しくなる。 ③ 、 ④ の方法では銀塩を使用するため現像等の処理が煩雑になる、 処理廃液中に銀が含まれる等の欠点がある。

【0004】一方、近年におけるレーザの発展は目ざましく、特に波長760nmから1200nmの赤外線を放射する固体レーザ及び半導体レーザは、高出力かつ小型のものが容易に入手できるようになっている。コンピュータ等のデジタルデータから直接製版する際の記録光源として、これらのレーザは非常に有用である。しかし、実用上有用な多くの感光性記録材料は、感光波長が760nm以下の可視光域であるため、これらの赤外線レーザでは画像記録できない。このため、赤外線レーザで記録可能な材料が望まれている。

【0005】このような赤外線レーザにて記録可能な画像記録材料として、US4、708、925号に記載されている、オニウム塩、フェノール樹脂及び分光増感剤より成る記録材料がある。この画像記録材料は、オニウム塩とフェノール樹脂により発現する現像液に対する溶解抑止効果を利用したポジ型の画像記録材料であり、本50

発明のようなネガ型ではない。一方、ネガ型の画像記録 材料としては、赤外線吸収剤、酸発生剤、レゾール樹脂 及びノボラック樹脂より成る記録材料がUS5、34 0,699号に記載されている。しかしながら、このよ うなネガ型の画像記録材料は、画像形成のためにはレー ザ露光後に加熱処理が必要であり、このため、露光後の 加熱処理を必要としないネガ型の画像記録材料が所望さ れていた。例えば、特公平7-103171号には、特 定の構造を有するシアニン色素、ヨードニム塩及びエチ 10 レン性不飽和二重結合を有する付加重合可能な化合物よ り成る、画像様露光後の加熱処理を必要としない記録材 料が記載されているが、この画像記録材料は、形成され た画像部の強度が低く、例えば平版印刷版として用いた 場合、印刷時に得られる印刷物の枚数が少ないという問 題があった。また、特開2000-98603号公報に 記載されているように、高感度化を図る目的で、ドナー 性が高く、それ自体が光重合開始能を有するボレートを 対アニオンに選択した場合には、白灯下で取り扱った場

2

[0006]

形成性が劣化する懸念があった。

【発明が解決しようとする課題】従って、本発明の目的は、赤外線を放射する固体レーザ及び半導体レーザを用いて記録することにより、コンピューター等のデジタルデータから直接、高感度で記録可能であり、平版印刷版として用いた場合、画像部の硬化性に優れ、画像形成時の加熱処理を行わなくても、良好な印刷物が多数枚得られる耐刷性に優れたネガ型画像記録材料を提供することである。

合や消光比の低いプレートセッターを用いた場合、或い は、長期保存した場合などに、所望されない硬化反応が

進行し、非画像部に汚れが発生しやすくなるなど、画像

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明者は、ネガ型画像記録材料の構成成分に着目し、鋭意検討の結果、特定の構造を有するカチオン色素を赤外線吸収剤として用いることにより、上記目的が達成できることを見出し、本発明を完成するに至った。即ち、本発明のネガ型画像記録材料は、支持体上に、(A)赤外線吸収剤と、(B)オニウム塩に代表される熱ラジカル発生剤と、(C)ラジカル重合性化合物とを含み、赤外線の照射により記録可能な記録層を有するネガ型画像記録材料であって、該(A)赤外線吸収剤として、テトラアリールボレートを対アニオンとするカチオン色素を用いることを特徴とする。

【0008】本発明の作用は明確ではないが、赤外線吸収剤がテトラアリールボレートを対アニオンとして有するため、熱ラジカル発生剤の分解が促進され、ラジカル重合性化合物の重合が速やかに進行して強固な記録層が形成され、感度と耐刷性が向上するものと考えられる。また、対アニオンにテトラアリールボレートを用いるの

で、トリアリールアルキルボレートやジアリールジアルキルボレート等のようにドナー性が極端に高く、それ自体が光重合開始能を有するボレートをアニオンに用いた場合と異なり、感材を白色蛍光灯下で取り扱った場合や消光比の低いプレートセッターを用いた場合の非画像部の硬化反応の進行(カブリ)や感材を長期間保存した場合の画像形成性の劣化を抑制することができる。

【0009】なお、本発明において「ヒートモード対 応」とは、ヒートモード露光による記録が可能であるこ とを意味する。本発明におけるヒートモード露光の定義 10 について詳述する。Hans-Joachim Tim pe, IS&Ts NIP 15:1999 Inte rnational Conference on D igital Printing Technolog ies. P. 209に記載されているように、感光体材 料において光吸収物質(例えば色素)を光励起させ、化 学的或いは物理的変化を経て、画像を形成するその光吸 収物質の光励起から化学的或いは物理的変化までのプロ セスには大きく分けて二つのモードが存在することが知 られている。1つは光励起された光吸収物質が感光材料 20 中の他の反応物質と何らかの光化学的相互作用(例え ば、エネルギー移動、電子移動)をすることで失活し、 その結果として活性化した反応物質が上述の画像形成に 必要な化学的或いは物理変化を引き起こすいわゆるフォ トンモードであり、もう1つは光励起された光吸収物質 が熱を発生し失活し、その熱を利用して反応物質が上述 の画像形成に必要な化学的或いは物理変化を引き起こす いわゆるヒートモードである。その他、物質が局所的に 集まった光のエネルギーにより爆発的に飛び散るアブレ ーションや1分子が多数の光子を一度に吸収する多光子 吸収など特殊なモードもあるがここでは省略する。

【0010】上述の各モードを利用した露光プロセスを フォトンモード露光及びヒートモード露光と呼ぶ。フォ トンモード露光とヒートモード露光の技術的な違いは目 的とする反応のエネルギー量に対し露光する数個の光子 のエネルギー量を加算して使用できるかどうかである。 例えばn個の光子を用いて、ある反応を起こすことを考 える。フォトンモード露光では光化学的相互作用を利用 しているため、量子のエネルギー及び運動量保存則の要 請により1光子のエネルギーを足し併せて使用すること ができない。つまり、何らかの反応を起こすためには 「1光子のエネルギー量≧反応のエネルギー量」の関係 が必要である。一方、ヒートモード露光では光励起後に 熱を発生し、光エネルギーを熱に変換し利用するためエ ネルギー量の足し併せが可能となる。そのため、「n個 の光子のエネルギー量≥反応のエネルギー量」の関係が あれが十分となる。但し、このエネルギー量加算には熱 拡散による制約を受ける。即ち、今注目している露光部 分(反応点)から熱拡散により熱が逃げるまでに次の光 励起-失活過程が起こり熱が発生すれば、熱は確実に蓄 50 4

積加算し、その部分の温度上昇につながる。しかし、次の熱の発生が遅い場合には熱が逃げて蓄積されない。つまり、ヒートモード露光では同じ全露光エネルギー量であっても高エネルギー量の光を短い時間照射した場合と低エネルギー量の光を長い時間照射した場合とでは結果が異なり、短時間の方が熱の蓄積に有利になる。

【0011】無論、フォトンモード露光では後続反応種 の拡散の影響で似た様な現象が起こる場合もあるが基本 的には、このようなことは起こらない。即ち、感光材料 の特性として見た場合、フォトンモードでは露光パワー 密度(w/cm²)(=単位時間当たりのエネルギー密 度)に対し感光材料の固有感度(画像形成に必要な反応 のためのエネルギー量)は一定となるが、ヒートモード では露光パワー密度に対し感光材料の固有感度が上昇す ることになる。従って、実際に画像記録材料として実用 上、必要な生産性を維持できる程度の露光時間を固定す ると、各モードを比較した場合、フォトンモード露光で は通常は約0.1mJ/cm²程度の高感度化が達成で きるもののどんな少ない露光量でも反応が起こるため、 未露光部での低露光カブリの問題が生じ易い。これに対 し、ヒートモード露光ではある一定以上の露光量でない と反応が起こらず、また感光材料の熱安定性との関係か ら通常は50mJ/cm²程度が必要となるが、低露光 カブリの問題が回避される。そして、事実上ヒートモー ド露光では感光材料の版面での露光パワー密度が500 Ow/cm²以上が必要であり、好ましくは10000 w/cm^2 以上が必要となる。但し、ここでは詳しく述 べなかったが5. $0 \times 1.0^5 / c m^2$ 以上の高パワー密度 レーザーを利用するとアブレーションが起こり、光源を 汚す等の問題から好ましくない。

[0012]

【発明の実施の形態】以下本発明を詳細に説明する。 [(A) 赤外線領域に吸収を有するテトラアリールボレ ートを対アニオンとするカチオン色素〕本発明では、赤 外線吸収剤としてテトラアリールボレートを対アニオン とするカチオン色素を使用する。本発明で用いられるテ トラアリールボレートを対アニオンに有する赤外線吸収 剤としては、700~1200nmの波長領域に吸収を 有する色素カチオンと対アニオンとしてのテトラアリー ルボレートとの塩を使用する。色素カチオンとしては、 700~1200 n m の波長領域に吸収を有し、1 価以 上の正電荷を有する色素カチオンであれば特に限定され ることはなく、シアニン色素、(チオ)ピリリウム色素 等のポリメチン色素、アミニウム色素、ジイモニウム色 素等のN、N-ジアリールイミノ塩骨格を有する色素、 中心金属を有するフタロシアニン、ナフタロシアニン等 の金属錯体等を使用することができる。これらの色素カ チオンはレーザの発振波長である820~840nmま たは1064nmに十分な吸収を有することが好まし く、820~840nmまたは1064nmの吸光度が

0.05以上であることが好ましく、0.1以上であることがより好ましい。また、重合反応に対する阻害能、入手性、溶剤溶解性等の観点から、ポリメチン色素が好ましく、中でもシアニン色素が特に好ましい。好ましいボリメチン色素カチオンとしては下記一般式(II)~一般式(III)で表される骨格を有するものが挙げられ、なかでも一般式(I)で表される骨格を有するものが特に好ましい。

[0013]

【化1】

$$\mathbb{R}^3$$
 \mathbb{Q}^2
 \mathbb{R}^6
 \mathbb{R}^6

【0014】前記一般式(I)中、R1、R2は各々独立

6

に炭素原子数1~12のアルキル基を表し、アルキル基 上にはアルコキシ基、アリール基、アミド基、アルコキ シカルボニル基、水酸基、より選択される置換基を有し ても良い。Y1、Y2は各々独立に酸素、硫黄、セレン、 ジアルキルメチレン基または-CH=CH-を表す。Q 1はヘプタメチン基、ノナメチン基またはウンデカメチ ン基を表し、アルコキシ基、アリールオキシ基、アルキ ルチオ基、アリールチオ基、ジアルキルアミノ基、ジア リールアミノ基、塩素原子、アリール基より選択される 10 基で置換されていても良く、連続した3つのメチン鎖を 含むシクロヘキセン環またはシクロペンテン環を有する ことが安定性の点で好ましい。Ar1、Ar2は各々独立 に芳香族炭化水素基を表し、アルキル基、アルコキシ 基、ハロゲン原子、アルコキシカルボニル基より選択さ れる置換基を有しても良く、Y1、Y2と隣接した連続2 炭素原子で芳香環を縮環しても良い。一般式(II)及び 一般式(III)中、R³~R⁶は各々独立に炭素原子数1 ~12のアルキル基または炭素原子数6~14のアリー ル基を表す。Y3、Y4は各々独立に酸素、硫黄、セレン 20 またはテルル原子を表す。Q²はペンタメチン基または ヘプタメチン基を表し、アルキル基、アリール基、塩素 原子より選択される置換基を有しても良く、連続した3 つのメチン鎖を含むシクロヘキセン環またはシクロペン テン環を有することが安定性の点で好ましい。以下に本 発明で好適に用いることのできる色素カチオンの例を示 すが、本発明はこれらに制限されるものではない。

[0015]

【化2】

[0016]

*【化3】

9

$$\begin{array}{c} \text{CI} \\ \text{CH-CH-CH-CH-} \\ \text{C}_2\text{H}_5 \end{array}$$

[0017]

* *【化4】

$$C_2H_5$$
 C_2H_5 C_2H_5

$$\begin{array}{c|c} & & \\ & &$$

$$C_2H_5-N_5$$
--(CH=CH)₂-CH=N-C₂H₅

[0018]

* *【化5】

$$(C_2H_5)_2N \longrightarrow C = CH - CH = CH - C$$

$$(C_2H_5)_2N$$
 $C=CH-CH=CH-C$
 $N^+(C_2H_5)_2$
 $N(C_2H_5)_2$

$$(H_3C)_3C \\ +S \\ (CH=CH)_2-CH=S \\ (H_3C)_3C \\ C(CH_3)_3$$

【0019】 【化6】

【0020】前記例示したごとき色素カチオンの対アニ*

$$B^{-} \left(\begin{array}{c} CF_{3} \\ \\ CF_{3} \end{array} \right)$$

*オンとして用いられるテトラアリールボレートは、例え ば、水素化ボレートアニオン(B+H4)の水素がアリー ル基で置換されたアニオンのごとく、ホウ素原子に4つ のアリール基が結合したアニオンであれば特に限定なく 使用することができる。このようなテトラアリールボレ ートとしては下記一般式 (IV) で示される骨格を有する ものが挙げられる。

1.6

[0021]

【化7】

【0022】一般式(IV)中、Ar3~Ar6は各々独立 にアリール基を表し、好ましいアリール基としてはフェ ニル基、ナフチル基が挙げられ、これらアリール基は、 炭素原子数1~8のアルキル基、炭素原子数6~14の アリール基、炭素数1~8のアルコキシ基、フッ素、塩 素、シュウ素、ヨウ素のハロゲン原子、トリフルオロメ チル基、より選択される置換基を有しても良く、Ar³ ~Ar®のいずれか2つが、単結合、エーテル結合によ って連結されていても良い。以下に本発明の赤外線吸収 性カチオン色素の対アニオンとして好適に用いることの できるテトラアリールボレートの例を示すが、本発明は これらに制限されるものではない。

[0023]

【化8】

[0024]

【0025】本発明で用いられるテトラアリールボレートを対アニオンに有する赤外線吸収剤は、1 価以上の正電荷を有する色素カチオンを有する色素のカウンターアニオンを、米国特許第5,260,180号公報の実施例に記載されているような定法に従い、テトラアリールボレートに塩交換することにより合成することができる。本発明において好適に用いられるテトラアリールボレートを対アニオンに有するカチオン色素(赤外線吸収剤)の例(IR-1)~(IR-8)を下記に示すが、本発明はこれらに制限されるものではない。

[0026]

【化10】

18

 $10 \qquad \begin{array}{c} \text{H}_{3}\text{C} & \text{CH}_{3} & \text{CI} & \text{H}_{3}\text{C} & \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{3} & \text{CH} & \text{CH} & \text{CH} & \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{3} & \text{CH}_{3} & \text{CH}_{3} & \text{CH}_{3} \\ \end{array}$

(IR-3) $H_3C CH_3 CI H_3C CH_3$ CH=CH-CH-CH-CH $CH_3 CH_3 CH_3$ $CF_3 CH_3$ $CF_3 CH_3$ CF_3

 $\begin{array}{c} \text{CI} & \text{CH=CH-CH-CH-CH} \\ \text{C}_{2}\text{H}_{5} & \text{B}^{*} - \begin{pmatrix} & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & &$

【0027】 【化11】

2.0

$$\begin{array}{c} 1 \text{ 9} \\ \text{(IR-5)} \\ \text{H}_3\text{C} \xrightarrow{\text{CH}_3} \\ \text{CH=CH-CH-CH-CH-CH-CH} \\ \text{C}_2\text{H}_5 \\ \text{B} \xrightarrow{\text{C}_2\text{H}_5} \\ \end{array}$$

$$(\mid R - 7)$$

$$H_3C CH_3 H_3C CH_3$$

$$CH_3 CH CH CH)_3 - CH CH_3$$

$$CH_3 CH_3 CH CH_3$$

$$(C_2H_5)_2N \\ C=CH-CH=CH-C \\ (C_2H_5)_2N \\ (C_2H_5)_2N \\ N(C_2H_5)_2$$

【0028】上記赤外線吸収剤は1種のみを用いてもよ く、2種以上を併用してもよい。また、本発明の効果を 損なわない範囲において、テトラアリールボレートを対 アニオンに有さない汎用の赤外線吸収剤を併用すること もできるが、その場合には、併用する汎用の赤外線吸収 剤の含有量は全赤外線吸収剤中の50重量%未満である ことが好ましい。併用可能な赤外線吸収剤としては、特 開平7-285275号公報、同10-268512号 公報に記載の染料や顔料などが挙げられる。

【0029】これらの赤外線吸収剤は、画像記録材料全 固形分に対し○.01~50重量%、好ましくは○.1 ~20重量%、特に好ましくは1~10重量%の割合で 画像記録材料中に添加することができる。添加量が 0. 01重量%未満であると感度が低くなり、また50重量 %を越えると印刷時非画像部に汚れが発生する。また、 これらの赤外線吸収剤を用いて記録材料を作成した際、 赤外線領域における吸収極大での光学濃度が、0.05 ~3.0の間にあることが好ましい。この範囲をはずれ た場合、感度が低くなる傾向がある。光学濃度は前記赤*50 ン化合物、過酸化物、アゾ系重合開始剤、アジド化合

* 外線吸収剤の添加量と記録層の厚みとにより決定される ため、所定の光学濃度は両者の条件を制御することによ り得られる。記録層の光学濃度は常法により測定するこ とができる。測定方法としては、例えば、透明、或いは 白色の支持体上に、乾燥後の塗布量が平版印刷版として 必要な範囲において適宜決定された厚みの記録層を形成 し、透過型の光学濃度計で測定する方法、アルミニウム 等の反射性の支持体上に記録層を形成し、反射濃度を測 定する方法等が挙げられる。これらの赤外線吸収剤は他 の成分と同一の層に添加してもよいし、別の層を設け、 そこへ添加してもよい。

【0030】「(B) 熱ラジカル発生剤] 熱ラジカル発 生剤は、熱エネルギーによりラジカルを発生し、重合性 の不飽和基を有する化合物の重合を開始、促進させる化 合物を指す。本発明に係る熱ラジカル発生剤としては、 公知の熱重合開始剤や結合解離エネルギーの小さな結合 を有する化合物などを選択して使用することができ、例 えば、オニウム塩、トリハロメチル基を有するトリアジ

物、キノンジアジド化合物、メタロセン化合物等が挙げられるが、以下に述べるオニウム塩が高感度であり、好ましい。本発明において好適に用いられるオニウム塩としては、ジアゾニウム塩、ヨードニウム塩、スルホニウム塩、アンモニウム塩、ピリジニウム塩等が挙げられ、なかでも、ヨードニウム塩、ジアゾニウム塩、スルホニウム塩などが好ましく挙げられる。本発明において、これらのオニウム塩は酸発生剤ではなく、イオン性のラジカル重合の開始剤として機能する。本発明において好適に用いられるオニウム塩は、下記一般式(III)~(V)で表されるオニウム塩である。

[0031]

【化12】

一般式 (川) Ar¹¹-i-Ar¹² Z¹¹・

一般式 (Ⅳ) Ar²¹- [†]=N Z²¹·

【0032】式(III)中、Ar¹¹とAr¹²は、それぞれ独立に、置換基を有していても良い炭素原子数20個以下のアリール基を示す。このアリール基が置換基を有する場合の好ましい置換基としては、ハロゲン原子、ニトロ基、炭素原子数12個以下のアルキル基、炭素原子 30数12個以下のアルコキシ基、または炭素原子数12個

22

以下のアリールオキシ基が挙げられる。Z¹¹⁻はハロゲ ンイオン、過塩素酸イオン、テトラフルオロボレートイ オン、ヘキサフルオロホスフェートイオン、およびスル ホン酸イオンからなる群より選択される対イオンを表 し、好ましくは、過塩素酸イオン、ヘキサフルオロフォ スフェートイオン、およびアリールスルホン酸イオンで ある。式(IV)中、Ar²¹は、置換基を有していても良 い炭素原子数20個以下のアリール基を示す。好ましい 置換基としては、ハロゲン原子、ニトロ基、炭素原子数 10 12個以下のアルキル基、炭素原子数12個以下のアル コキシ基、炭素原子数12個以下のアリールオキシ基、 炭素原子数12個以下のアルキルアミノ基、炭素原子数 12個以下のジアルキルアミノ基、炭素原子数12個以 下のアリールアミノ基または、炭素原子数12個以下の ジアリールアミノ基が挙げられる。Z²¹⁻はZ¹¹⁻と同義 の対イオンを表す。式 (V) 中、R³¹、R³²及びR 33は、それぞれ同じでも異なっていても良く、置換基を 有していても良い炭素原子数20個以下の炭化水素基を 示す。好ましい置換基としては、ハロゲン原子、ニトロ 20 基、炭素原子数12個以下のアルキル基、炭素原子数1 2個以下のアルコキシ基、または炭素原子数12個以下 のアリールオキシ基が挙げられる。Z31-はZ11-と同義 の対イオンを表す。

【 0033】本発明において、好適に用いることのできる一般式 (III) で示されるオニウム塩 ([OI-1] ~ [OI-10])、一般式 (IV) で示されるオニウム塩 ([ON-1] ~ [ON-5])、及び一般式 (V)で示されるオニウム塩 ([OS-1] ~ [OS-6])の具体例を以下に挙げる。

【0034】

【化13】

23

[OI-6]
$$CH_3CH_2 \xrightarrow{CH_3}$$
 $I+ \xrightarrow{CH_3}$ $CH_3 \xrightarrow{CH_3}$ $CH_3 \xrightarrow{CH_3}$ $CH_3 \xrightarrow{CH_3}$ $CH_3 \xrightarrow{CH_3}$

【0035】 * *【化14】

[0036]

[OI-7]
$$CH_3CH_2 \xrightarrow{CH_3} I+ \xrightarrow{CH_3} CH_2CH_3$$
 $CH_3 \xrightarrow{CH_3} CH_3$
 $CH_3 \xrightarrow{CH_3} CH_3$
 $CH_3 \xrightarrow{CH_3} CH_3$

[OI-8]
$$CH_3CH_2 \xrightarrow{CH_3} I+ \xrightarrow{CH_3} CH_2CH_3$$

27

[ON-2]
$$CH_3CH_2O$$
 \rightarrow $N=N$ PF_8 OCH_2CH_3

【0037】 * *【化16】

3.0

【0038】本発明において用いられるオニウム塩は、 極大吸収波長が400nm以下であることが好ましく、 さらに360nm以下であることが好ましい。このよう に吸収波長を紫外線領域にすることにより、画像記録材 料の取り扱いを白灯下で実施することができる。

【0039】これらのオニウム塩は、画像記録材料全固 形分に対し0.1~50重量%、好ましくは0.5~3 ○重量%、特に好ましくは1~20重量%の割合で画像 記録材料中に添加することができる。添加量が0.1重 量%未満であると感度が低くなり、また50重量%を越 えると印刷時非画像部に汚れが発生する。これらのオニ ウム塩は、1種のみを用いても良いし、2種以上を併用 しても良い。また、これらのオニウム塩は他の成分と同 一の層に添加してもよいし、別の層を設けそこへ添加し てもよい。

【 0 0 4 0 】 「 (C) ラジカル重合性化合物] 本発明に 使用されるラジカル重合性化合物は、少なくとも一個の エチレン性不飽和二重結合を有するラジカル重合性化合 物であり、末端エチレン性不飽和結合を少なくとも1 個、好ましくは2個以上有する化合物から選ばれる。こ のような化合物群は当該産業分野において広く知られる ものであり、本発明においてはこれらを特に限定無く用

*マー、すなわち2量体、3量体およびオリゴマー、また はそれらの混合物ならびにそれらの共重合体などの化学 30 的形態をもつ。モノマーおよびその共重合体の例として は、不飽和カルボン酸(例えば、アクリル酸、メタクリ ル酸、イタコン酸、クロトン酸、イソクロトン酸、マレ イン酸など)や、そのエステル類、アミド類があげら れ、好ましくは、不飽和カルボン酸と脂肪族多価アルコ ール化合物とのエステル、不飽和カルボン酸と脂肪族多 価アミン化合物とのアミド類が用いられる。また、ヒド ロキシル基や、アミノ基、メルカプト基等の求核性置換 基を有する不飽和カルボン酸エステル、アミド類と単官 能もしくは多官能イソシアネート類、エポキシ類との付 加反応物、単官能もしくは、多官能のカルボン酸との脱 水縮合反応物等も好適に使用される。また、イソシアナ ート基やエポキシ基等の親電子性置換基を有する不飽和 カルボン酸エステルまたはアミド類と、単官能もしくは 多官能のアルコール類、アミン類およびチオール類との 付加反応物、さらに、ハロゲン基やトシルオキシ基等の 脱離性置換基を有する不飽和カルボン酸エステルまたは アミド類と、単官能もしくは多官能のアルコール類、ア ミン類およびチオール類との置換反応物も好適である。 また、別の例として、上記の不飽和カルボン酸の代わり いる事ができる。これらは、例えばモノマー、プレポリ*50 に、不飽和ホスホン酸、スチレン等に置き換えた化合物

群を使用する事も可能である。

【〇〇41】脂肪族多価アルコール化合物と不飽和カル ボン酸とのエステルであるラジカル重合性化合物の具体 例としては、アクリル酸エステルとして、エチレングリ コールジアクリレート、トリエチレングリコールジアク リレート、1,3-ブタンジオールジアクリレート、テ トラメチレングリコールジアクリレート、プロピレング リコールジアクリレート、ネオペンチルグリコールジア クリレート、トリメチロールプロパントリアクリレー ト、トリメチロールプロパントリ(アクリロイルオキシ 10 プロピル) エーテル、トリメチロールエタントリアクリ レート、ヘキサンジオールジアクリレート、1,4-シ クロヘキサンジオールジアクリレート、テトラエチレン グリコールジアクリレート、ペンタエリスリトールジア クリレート、ペンタエリスリトールトリアクリレート、 ペンタエリスリトールテトラアクリレート、ジペンタエ リスリトールジアクリレート、ジペンタエリスリトール ヘキサアクリレート、ソルビトールトリアクリレート、 ソルビトールテトラアクリレート、ソルビトールペンタ アクリレート、ソルビトールヘキサアクリレート、トリ 20 (アクリロイルオキシエチル) イソシアヌレート、ポリ エステルアクリレートオリゴマー等がある。

【0042】メタクリル酸エステルとしては、テトラメ チレングリコールジメタクリレート、トリエチレングリ コールジメタクリレート、ネオペンチルグリコールジメ タクリレート、トリメチロールプロパントリメタクリレ ート、トリメチロールエタントリメタクリレート、エチ レングリコールジメタクリレート、1,3-ブタンジオ ールジメタクリレート、ヘキサンジオールジメタクリレ ート、ペンタエリスリトールジメタクリレート、ペンタ エリスリトールトリメタクリレート、ペンタエリスリト ールテトラメタクリレート、ジペンタエリスリトールジ メタクリレート、ジペンタエリスリトールヘキサメタク リレート、ソルビトールトリメタクリレート、ソルビト ールテトラメタクリレート、ビス〔p-(3-メタクリ ルオキシー2-ヒドロキシプロポキシ)フェニル〕 ジメ チルメタン、ビスー〔p-(メタクリルオキシエトキ シ)フェニル〕ジメチルメタン等がある。

【0043】イタコン酸エステルとしては、エチレング リコールジイタコネート、プロピレングリコールジイタ コネート、1,3-ブタンジオールジイタコネート、 1,4-ブタンジオールジイタコネート、テトラメチレ ングリコールジイタコネート、ペンタエリスリトールジ イタコネート、ソルビトールテトライタコネート等があ る。

【0044】クロトン酸エステルとしては、エチレング リコールジクロトネート、テトラメチレングリコールジ クロトネート、ペンタエリスリトールジクロトネート、 ソルビトールテトラジクロトネート等がある。

ングリコールジイソクロトネート、ペンタエリスリトー ルジイソクロトネート、ソルビトールテトライソクロト

ネート等がある。

【0046】マレイン酸エステルとしては、エチレング リコールジマレート、トリエチレングリコールジマレー ト、ペンタエリスリトールジマレート、ソルビトールテ トラマレート等がある。

32

【0047】その他のエステルの例として、例えば、特 公昭46-27926、特公昭51-47334、特開 昭57-196231記載の脂肪族アルコール系エステ ル類や、特開昭59-5240、特開昭59-524 1、特開平2-226149記載の芳香族系骨格を有す るもの、特開平1-165613記載のアミノ基を含有 するもの等も好適に用いられる。

【0048】また、脂肪族多価アミン化合物と不飽和カ ルボン酸とのアミドのモノマーの具体例としては、メチ レンビスーアクリルアミド、メチレンビスーメタクリル アミド、1,6-ヘキサメチレンビス-アクリルアミ ド、1、6-ヘキサメチレンビス-メタクリルアミド、 ジエチレントリアミントリスアクリルアミド、キシリレ ンビスアクリルアミド、キシリレンビスメタクリルアミ ド等がある。その他の好ましいアミド系モノマーの例と しては、特公昭54-21726記載のシクロヘキシレ ン構造を有すものをあげる事ができる。

【0049】また、イソシアネートと水酸基の付加反応 を用いて製造されるウレタン系付加重合性化合物も好適 であり、そのような具体例としては、例えば、特公昭4 8-41708号公報中に記載されている1分子に2個 以上のイソシアネート基を有するポリイソシアネート化 合物に、下記式(VI)で示される水酸基を含有するビニ ルモノマーを付加させた1分子中に2個以上の重合性ビ ニル基を含有するビニルウレタン化合物等が挙げられ る。

【0050】一般式(VI)

 $CH_2=C$ (R^{41}) $COOCH_2CH$ (R^{42}) OH(ただし、R⁴¹およびR⁴²は、HまたはCH₃を示

【0051】また、特開昭51-37193号、特公平 2-32293号、特公平2-16765号に記載され ているようなウレタンアクリレート類や、特公昭58-49860号、特公昭56-17654号、特公昭62 -39417、特公昭62-39418号記載のエチレ ンオキサイド系骨格を有するウレタン化合物類も好適で ある。

【0052】さらに、特開昭63-277653,特開 昭63-260909号、特開平1-105238号に 記載される、分子内にアミノ構造やスルフィド構造を有 するラジカル重合性化合物類を用いても良い。

【0053】その他の例としては、特開昭48-641 【0045】イソクロトン酸エステルとしては、エチレ 50 83号、特公昭49-43191号、特公昭52-30

490号、各公報に記載されているようなポリエステルアクリレート類、エポキシ樹脂と(メタ)アクリル酸を反応させたエポキシアクリレート類等の多官能のアクリレートやメタクリレートをあげることができる。また、特公昭46-43946号、特公平1-40337号、特公平1-40336号記載の特定の不飽和化合物や、特開平2-25493号記載のビニルホスホン酸系化合物等もあげることができる。また、ある場合には、特開昭61-22048号記載のペルフルオロアルキル基を含有する構造が好適に使用される。さらに日本接着協会10誌vol.20、No.7、300~308ページ(1984年)に光硬化性モノマーおよびオリゴマーとして紹介されているものも使用することができる。

【0054】これらのラジカル重合性化合物について、 どの様な構造を用いるか、単独で使用するか併用する か、添加量はどうかといった、使用方法の詳細は、最終 的な記録材料の性能設計にあわせて、任意に設定でき る。例えば、次のような観点から選択される。感度の点 では1分子あたりの不飽和基含量が多い構造が好まし く、多くの場合、2官能以上がこのましい。また、画像 20 部すなわち硬化膜の強度を高くするためには、3官能以 上のものが良く、さらに、異なる官能数・異なる重合性 基を有する化合物(例えば、アクリル酸エステル系化合 物、メタクリル酸エステル系化合物、スチレン系化合物 等)を組み合わせて用いることで、感光性と強度の両方 を調節する方法も有効である。大きな分子量の化合物 や、疎水性の高い化合物は感度や膜強度に優れる反面、 現像スピードや現像液中での析出といった点で好ましく 無い場合がある。また、感光層中の他の成分(例えばバ インダーポリマー、開始剤、着色剤等)との相溶性、分 30 散性に対しても、ラジカル重合化合物の選択・使用法は 重要な要因であり、例えば、低純度化合物の使用や、2 種以上化合物の併用によって、相溶性を向上させうるこ とがある。また、支持体、オーバーコート層等の密着性 を向上せしめる目的で特定の構造を選択することもあり 得る。画像記録層中のラジカル重合性化合物の配合比に 関しては、多い方が感度的に有利であるが、多すぎる場 合には、好ましく無い相分離が生じたり、画像記録層の 粘着性による製造工程上の問題(例えば、記録層成分の 転写、粘着に由来する製造不良)や、現像液からの析出 が生じる等の問題を生じうる。これらの観点から、ラジ カル重合性化合物の好ましい配合比は、多くの場合、組 成物全成分に対して5~80重量%、好ましくは20~ 75重量%である。また、これらは単独で用いても2種 以上併用してもよい。そのほか、ラジカル重合性化合物 の使用法は、酸素に対する重合阻害の大小、解像度、か ぶり性、屈折率変化、表面粘着性等の観点から適切な構 造、配合、添加量を任意に選択でき、さらに場合によっ ては下塗り、上塗りといった層構成・塗布方法も実施し うる。

【0055】[(D)バインダーポリマー] 本発明の画 像記録材料においては、形成する記録層の皮膜特性向上 などの目的で、必要に応じて、さらにバインダーポリマ ーを使用することができる。バインダーとしては線状有 機ポリマーを用いることが好ましい。このような「線状 有機ポリマー」としては、公知のものを任意に使用でき る。好ましくは水現像あるいは弱アルカリ水現像を可能 とするために、水あるいは弱アルカリ水に可溶性または 膨潤性である線状有機ポリマーが選択される。線状有機 ポリマーは、画像記録材料の皮膜形成剤としてだけでな く、水、弱アルカリ水あるいは有機溶剤現像剤としての 用途に応じて選択使用される。例えば、水可溶性有機ポ リマーを用いると水現像が可能になる。このような線状 有機ポリマーとしては、側鎖にカルボン酸基を有するラ ジカル重合体、例えば特開昭59-44615号、特公 昭54-34327号、特公昭58-12577号、特 公昭54-25957号、特開昭54-92723号、 特開昭59-53836号、特開昭59-71048号 に記載されているもの、すなわち、メタクリル酸共重合 体、アクリル酸共重合体、イタコン酸共重合体、クロト ン酸共重合体、マレイン酸共重合体、部分エステル化マ レイン酸共重合体等がある。また同様に側鎖にカルボン 酸基を有する酸性セルロース誘導体がある。この他に水 酸基を有する重合体に環状酸無水物を付加させたものな どが有用である。

【0056】特にこれらの中で、ベンジル基またはアリル基と、カルボキシル基を側鎖に有する(メタ)アクリル樹脂が、膜強度、感度、現像性のバランスに優れており、好適である。

【0057】また、特公平7-12004号、特公平7-120041号、特公平7-120042号、特公平8-12424号、特開昭63-287944号、特開昭63-287947号、特開平1-271741号、特願平10-116232号等に記載される酸基を含有するウレタン系バインダーボリマーは、非常に、強度に優れるので、耐刷性・低露光適性の点で有利である。

【0058】さらにこの他に水溶性線状有機ポリマーとして、ポリビニルピロリドンやポリエチレンオキサイド等が有用である。また硬化皮膜の強度を上げるためにアルコール可溶性ナイロンや2,2ービスー(4ーヒドロキシフェニル)ープロパンとエピクロロヒドリンのポリエーテル等も有用である。

【0059】本発明で使用されるポリマーの重量平均分子量については好ましくは5000以上であり、さらに好ましくは1万~30万の範囲であり、数平均分子量については好ましくは1000以上であり、さらに好ましくは2000~25万の範囲である。多分散度(重量平均分子量/数平均分子量)は1以上が好ましく、さらに好ましくは1.1~10の範囲である。これらのポリマーは、ランダムポリマー、ブロックポリマー、グラフト

ポリマー等いずれでもよいが、ランダムポリマーである ことが好ましい。

【0060】本発明で使用されるポリマーは従来公知の 方法により合成できる。合成する際に用いられる溶媒と しては、例えば、テトラヒドロフラン、エチレンジクロ リド、シクロヘキサノン、メチルエチルケトン、アセト ン、メタノール、エタノール、エチレングリコールモノ メチルエーテル、エチレングリコールモノエチルエーテ ル、2-メトキシエチルアセテート、ジエチレングリコ ールジメチルエーテル、1-メトキシ-2-プロパノー 10 ル、1-メトキシ-2-プロピルアセテート、N, N-ジメチルホルムアミド、N, N-ジメチルアセトアミ ド、トルエン、酢酸エチル、乳酸メチル、乳酸エチル、 ジメチルスルホキシド、水等が挙げられる。これらの溶 媒は単独で又は2種以上混合して用いられる。本発明で 使用されるポリマーを合成する際に用いられるラジカル 重合開始剤としては、アゾ系開始剤、過酸化物開始剤等 公知の化合物が使用できる。

【0061】本発明で使用されるバインダーポリマーは単独で用いても混合して用いてもよい。これらポリマーを添加する際には、画像記録材料全固形分に対し20~95重量%、好ましくは30~90重量%の割合で画像記録材料中に添加される。添加量が20重量%未満の場合は、画像形成した際、画像部の強度向上効果が充分に得られない。また添加量が95重量%を越える場合は、画像形成されない。またラジカル重合可能なエチレン性不飽和二重結合を有する化合物と線状有機ポリマーは、重量比で1/9~7/3の範囲とするのが好ましい。

【0062】[その他の成分]本発明では、さらに必要 に応じてこれら以外に種々の化合物を添加してもよい。 例えば、可視光域に大きな吸収を持つ染料を画像の着色 剤として使用することができる。具体的には、オイルイ エロー#101、オイルイエロー#103、オイルピン ク#312、オイルグリーンBG、オイルブルーBO S、オイルブルー#603、オイルブラックBY、オイ ルブラックBS、オイルブラックT-505(以上オリ エント化学工業(株)製)、ビクトリアピュアブルー、 クリスタルバイオレット(CI42555)、メチルバ イオレット(CI42535)、エチルバイオレット、 ローダミンB(CI145170B)、マラカイトグリ ーン(CI42000)、メチレンブルー(CI520 15)等、及び特開昭62-293247号に記載され ている染料を挙げることができる。また、フタロシアニ ン系顔料、アゾ系顔料、カーボンブラック、酸化チタン などの顔料も好適に用いることができる。

【0063】これらの着色剤は、画像形成後、画像部と 非画像部の区別がつきやすいので、添加する方が好ましい。なお、添加量は、画像記録材料全固形分に対し、 0.01~10重量%の割合である。

【0064】また、本発明においては、画像記録材料の 50 エーテル、1-メトキシ-2-プロパノール、2-メト

36

製造中あるいは保存中においてラジカル重合可能なエチ レン性不飽和二重結合を有する化合物の不要な熱重合を 阻止するために少量の熱重合防止剤を添加することが望 ましい。適当な熱重合防止剤としてはハイドロキノン、 p-メトキシフェノール、ジーt-ブチルーp-クレゾ ール、ピロガロール、セーブチルカテコール、ベンゾキ ノン、4,4′ーチオビス(3-メチル-6-t-ブチ ルフェノール)、2,2′ーメチレンビス(4-メチル -6-t-ブチルフェノール)、N-ニトロソーN-フ ェニルヒドロキシルアミンアルミニウム塩等が挙げられ る。熱重合防止剤の添加量は、全組成物の重量に対して 約0.01重量%~約5重量%が好ましい。また必要に 応じて、酸素による重合阻害を防止するためにベヘン酸 やベヘン酸アミドのような高級脂肪酸誘導体等を添加し て、塗布後の乾燥の過程で感光層の表面に偏在させても よい。高級脂肪酸誘導体の添加量は、全組成物の約0. 1重量%~約10重量%が好ましい。

【0065】また、本発明における画像記録材料中には、現像条件に対する処理の安定性を広げるため、特開昭62-251740号や特開平3-208514号に記載されているような非イオン界面活性剤、特開昭59-121044号、特開平4-13149号に記載されているような両性界面活性剤を添加することができる。【0066】非イオン界面活性剤の具体例としては、ソルビタントリステアレート、ソルビタンモノパルミテート、ソルビタントリオレート、ステアリン酸モノグリセリド、ポリオキシエチレンノニルフェニルエーテル等が挙げられる。

【0067】両性界面活性剤の具体例としては、アルキ30 ルジ(アミノエチル)グリシン、アルキルポリアミノエチルグリシン塩酸塩、2-アルキル-N-カルボキシエチルーN-ヒドロキシエチルイミダゾリニウムベタイン、N-テトラデシル-N, N-ベタイン型(例えば、商品名アモーゲンK、第一工業(株)製)等が挙げられる。上記非イオン界面活性剤及び両性界面活性剤の画像記録材料中に占める割合は、0.05~15重量%が好ましく、より好ましくは0.1~5重量%である。

【0068】さらに、本発明の画像記録材料中には、必要に応じ、塗膜の柔軟性等を付与するために可塑剤が加えられる。例えば、ポリエチレングリコール、クエン酸トリブチル、フタル酸ジエチル、フタル酸ジブチル、フタル酸ジへキシル、フタル酸ジオクチル、リン酸トリクレジル、リン酸トリブチル、リン酸トリオクチル、オレイン酸テトラヒドロフルフリル等が用いられる。

【0069】本発明の画像記録材料では、通常上記各成分を溶媒に溶かして、適当な支持体上に塗布する。ここで使用する溶媒としては、エチレンジクロライド、シクロヘキサノン、メチルエチルケトン、メタノール、エタノール、プロパノール、エチレングリコールモノメチルエーテル 1-メトキシー2-プロパノール 2-メト

3.8

キシエチルアセテート、1-メトキシー2-プロピルアセテート、ジメトキシエタン、乳酸メチル、乳酸エチル、N, N-ジメチルアセトアミド、N, N-ジメチルアセトアミド、N, N-ジメチルポルムアミド、テトラメチルウレア、N-メチルピロリドン、ジメチルスルホキシド、スルホラン、 $\gamma-$ ブチルラクトン、トルエン、水等を挙げることができるがこれに限定されるものではない。これらの溶媒は単独又は混合して使用される。溶媒中の上記成分(添加剤を含む全固形分)の濃度は、好ましくは $1\sim$ 50重量%である。

【0070】また塗布、乾燥後に得られる支持体上の塗 10 布量(固形分)は、用途によって異なるが、平版印刷版 原版についていえば一般的に 0.5~5.0g/m²が 好ましい。塗布する方法としては、種々の方法を用いることができるが、例えば、バーコーター塗布、回転塗布、スプレー塗布、カーテン塗布、ディップ塗布、エアーナイフ塗布、ブレード塗布、ロール塗布等を挙げることができる。塗布量が少なくなるにつれて、見かけの感度は大になるが、画像記録膜の皮膜特性は低下する。

【0071】本発明における画像記録材料には、塗布性を良化するための界面活性剤、例えば、特開昭62-170950号に記載されているようなフッ素系界面活性剤を添加することができる。好ましい添加量は、全画像記録材料固形分中0.01~1重量%、さらに好ましくは0.05~0.5重量%である。

【0072】[保護層]本発明の画像記録材料においては、光重合性の化合物を含む記録層の上に、必要に応じて保護層を設ける事ができる。このような画像記録材料は、通常、露光を大気中で行うが、保護層は、感光層中で露光により生じる画像形成反応を阻害する大気中に存在する酸素や塩基性物質等の低分子化合物の感光層への混入を防止し、大気中での露光による画像形成反応の阻害を防止する。従って、このような保護層に望まれる特性は、酸素等の低分子化合物の透過性が低いことであり、さらに、露光に用いる光の透過性が良好で、感光層との密着性に優れ、かつ、露光後の現像工程で容易に除去できる事が望ましい。

【0073】このような、保護層に関する工夫が従来よりなされており、米国特許第3、458、311号、特開昭55-49729号に詳しく記載されている。保護層に使用できる材料としては例えば、比較的、結晶性に優れた水溶性高分子化合物を用いる事がよく、具体的には、ポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、酸性セルロース類、ゼラチン、アラビアゴム、ポリアクリル酸などのような水溶性ポリマーが知られていが、これらのうち、ポリビニルアルコールを主成分として用いる事が、酸素遮断性、現像除去性といった基本特性的にもっとも良好な結果を与える。保護層に使用するポリビニルアルコールは、必要な酸素遮断性と水溶性を有するための、未置換ビニルアルコール単位を含有する限り、一部がエステル、エーテル、およびアセタールで置換され

ていても良い。また、同様に一部が他の共重合成分を有 していても良い。

【0074】ポリビニルアルコールの具体例としては71~100%加水分解され、分子量が300から2400の範囲のものをあげる事ができる。具体的には、株式会社クラレ製のPVA-105、PVA-110、PVA-117、PVA-117H、PVA-120、PVA-124、PVA-124H、PVA-CS、PVA-CST、PVA-HC、PVA-203、PVA-204、PVA-205、PVA-210、PVA-217、PVA-220、PVA-224、PVA-217EE、PVA-217E、PVA-220E、PVA-224E、PVA-405、PVA-420、PVA-613、L-8等が挙げられる。

【0075】保護層の成分(PVAの選択、添加剤の使用)、塗布量等は、酸素遮断性・現像除去性の他、カブリ性や密着性・耐傷性を考慮して選択される。一般には使用するPVAの加水分解率が高い程(保護層中の未置換ビニルアルコール単位含率が高い程)、膜厚が厚い程酸素遮断性が高くなり、感度の点で有利である。しかしながら、極端に酸素遮断性を高めると、製造時・生保存時に不要な重合反応が生じたり、また画像露光時に、不要なカブリ、画線の太りが生じたりという問題を生じる。また、画像部との密着性や、耐傷性も版の取り扱い上極めて重要である。即ち、水溶性ポリマーからなる親水性の層を新油性の重合層に積層すると、接着力不足による膜剥離が発生しやすく、剥離部分が酸素の重合阻害により膜硬化不良などの欠陥を引き起こす。

【0076】これに対し、これら2層間の接着性を改すべく種々の提案がなされている。たとえば米国特許第292、501号、米国特許第44、563号には、主にポリビニルアルコールからなる親水性ポリマー中に、アクリル系エマルジョンまたは水不溶性ビニルピロリドンービニルアセテート共重合体などを20~60重量%混合し、重合層の上に積層することにより、十分な接着性が得られることが記載されている。本発明における保護層に対しては、これらの公知の技術をいずれも適用する事ができる。このような保護層の塗布方法については、例えば米国特許第3、458、311号、特開昭55-49729号に詳しく記載されている。

【0077】さらに、保護層に他の機能を付与する事もできる。例えば、露光に使う光(例えば、本発明の画像記録材料であれば波長760nmから1200nm程度の赤外線)の透過性に優れ、かつ露光に係わらない波長の光を効率良く吸収しうる、着色剤(水溶性染料等)の添加により、感度低下を起こすことなく、セーフライト適性をさらに高める事ができる。

ルアルコールは、必要な酸素遮断性と水溶性を有するた 【0078】 [支持体]本発明の画像記録材料を塗布可めの、未置換ビニルアルコール単位を含有する限り、一 能な支持体としては、寸度的に安定な板状物が挙げら 部がエステル、エーテル、およびアセタールで置換され 50 れ、例えば、紙、プラスチック(例えば、ポリエチレ

40

ン、ポリプロピレン、ポリスチレン等)がラミネートされた紙、金属板(例えば、アルミニウム、亜鉛、銅等)、プラスチックフィルム(例えば、二酢酸セルロース、三酢酸セルロース、酢酸セルロース、酢酸セルロース、酢酸酸セルロース、硝酸セルロース、ポリエチレンテレフタレート、ポリエチレン、ポリスチレン、ポリプロピレン、ポリカーボネート、ポリビニルアセタール等)、上記の如き金属がラミネート、もしくは蒸着された紙、もしくはプラスチックフィルム等が含まれる。

【0079】本発明の画像形成材料に用いられる支持体 としては、ポリエステルフィルム又はアルミニウム板が 好ましく、その中でも寸法安定性がよく、比較的安価で あるアルミニウム板は特に好ましい。好適なアルミニウ ム板は、純アルミニウム板およびアルミニウムを主成分 とし、微量の異元素を含む合金板であり、更にアルミニ ウムがラミネートもしくは蒸着されたプラスチックフィ ルムでもよい。アルミニウム合金に含まれる異元素に は、ケイ素、鉄、マンガン、銅、マグネシウム、クロ ム、亜鉛、ビスマス、ニッケル、チタンなどがある。合 20 金中の異元素の含有量は高々10重量%以下である。本 発明において特に好適なアルミニウムは、純アルミニウ ムであるが、完全に純粋なアルミニウムは精錬技術上製 造が困難であるので、僅かに異元素を含有するものでも よい。このように本発明に適用されるアルミニウム板 は、その組成が特定されるものではなく、従来より公知 公用の素材のアルミニウム板を適宜に利用することがで きる。本発明で用いられるアルミニウム板の厚みはおよ そ0.1mm~0.6mm程度、好ましくは0.15m m~0.4mm、特に好ましくは0.2mm~0.3m mである。

【0080】アルミニウム板を粗面化するに先立ち、所 望により、表面の圧延油を除去するための例えば界面活 性剤、有機溶剤またはアルカリ性水溶液などによる脱脂 処理が行われる。アルミニウム板の表面の粗面化処理 は、種々の方法により行われるが、例えば、機械的に粗 面化する方法、電気化学的に表面を溶解粗面化する方法 および化学的に表面を選択溶解させる方法により行われ る。機械的方法としては、ボール研磨法、ブラシ研磨 法、ブラスト研磨法、バフ研磨法などの公知の方法を用 40 いることができる。また、電気化学的な粗面化法として は塩酸または硝酸電解液中で交流または直流により行う 方法がある。また、特開昭54-63902号公報に開 示されているように両者を組み合わせた方法も利用する ことができる。この様に粗面化されたアルミニウム板 は、必要に応じてアルカリエッチング処理および中和処 理された後、所望により表面の保水性や耐摩耗性を高め るために陽極酸化処理が施される。アルミニウム板の陽 極酸化処理に用いられる電解質としては、多孔質酸化皮 膜を形成する種々の電解質の使用が可能で、一般的には 50 硫酸、リン酸、蓚酸、クロム酸あるいはそれらの混酸が 用いられる。それらの電解質の濃度は電解質の種類によって適宜決められる。

【0081】陽極酸化の処理条件は用いる電解質により 種々変わるので一概に特定し得ないが一般的には電解質 の濃度が1~80重量%溶液、液温は5~70℃、電流 密度5~60A/dm²、電圧1~100V、電解時間 10秒~5分の範囲であれば適当である。 陽極酸化皮膜 の量は $1.0g/m^2$ より少ないと耐刷性が不十分であ ったり、平版印刷版の非画像部に傷が付き易くなって、 印刷時に傷の部分にインキが付着するいわゆる「傷汚 れ」が生じ易くなる。陽極酸化処理を施された後、アル ミニウム表面は必要により親水化処理が施される。本発 明に使用される親水化処理としては、米国特許第2,7 14,066号、同第3,181,461号、第3,2 80,734号および第3,902,734号に開示さ れているようなアルカリ金属シリケート(例えばケイ酸 ナトリウム水溶液) 法がある。この方法においては、支 持体がケイ酸ナトリウム水溶液で浸漬処理されるか、ま たは電解処理される。他に特公昭36-22063号公 報に開示されているフッ化ジルコン酸カリウムおよび米 国特許第3, 276, 868号、同第4, 153, 46 1号、同第4,689,272号に開示されているよう なポリビニルホスホン酸で処理する方法などが用いられ る。

【0082】本発明の画像形成材料は、支持体上に本発 明の画像形成材料を含む記録層を設けたものであるが、 必要に応じてその間に下塗層を設けることができる。下 塗層成分としては種々の有機化合物が用いられ、例え ば、カルボキシメチルセルロース、デキストリン、アラ ビアガム、2-アミノエチルホスホン酸などのアミノ基 を有するホスホン酸類、置換基を有してもよいフェニル ホスホン酸、ナフチルホスホン酸、アルキルホスホン 酸、グリセロホスホン酸、メチレンジホスホン酸および エチレンジホスホン酸などの有機ホスホン酸、置換基を 有してもよいフェニルリン酸、ナフチルリン酸、アルキ ルリン酸およびグリセロリン酸などの有機リン酸、置換 基を有してもよいフェニルホスフィン酸、ナフチルホス フィン酸、アルキルホスフィン酸およびグリセロホスフ ィン酸などの有機ホスフィン酸、グリシンやβーアラニ ンなどのアミノ酸類、およびトリエタノールアミンの塩 酸塩などのヒドロキシ基を有するアミンの塩酸塩等から 選ばれるが、2種以上混合して用いてもよい。

【0083】支持体表面に以上のような処理或いは、下塗りなどが施された後、支持体の裏面には、必要に応じてバックコートが設けられる。かかるバックコートとしては特開平5-45885号公報記載の有機高分子化合物および特開平6-35174号記載の有機または無機金属化合物を加水分解および重縮合させて得られる金属酸化物からなる被覆層が好ましく用いられる。これらの

被覆層のうち、 $Si(OCH_3)_4$ 、 $Si(OC_2H_5)_4$ 、 $Si(OC_3H_7)_4$ 、 $Si(OC_4H_9)_4$ 、などの珪素のアルコキシ化合物が安価で入手し易く、それから得られる金属酸化物の被覆層が耐現像液に優れており特に好ましい。

【0084】平版印刷版用支持体として好ましい特性と しては、中心線平均粗さで $0.10\sim1.2\mu$ mであ る。O. 10 µmより低いと感光層と密着性が低下し、 **著しい耐刷の低下を生じてしまう。1.2μmより大き** い場合、印刷時の汚れ性が悪化してしまう。さらに支持 10 体の色濃度としては、反射濃度値として0.15~0. 65であり、0.15より白い場合、画像露光時のハレ ーションが強すぎ画像形成に支障をきたしてしまい、 0.65より黒い場合、現像後の検版作業において画像 が見難くく、著しく検版性が悪いものとなってしまう。 【0085】以上のようにして、本発明の画像記録材料 を用いた平版印刷版原版を作成することができる。この 平版印刷版原版は、赤外線レーザで記録できる。また、 紫外線ランプやサーマルヘッドによる熱的な記録も可能 である。本発明においては、波長760nmから120 ○ n m の赤外線を放射する固体レーザ及び半導体レーザ により画像露光されることが好ましい。レーザの出力は 100mW以上が好ましく、露光時間を短縮するため、 マルチビームレーザデバイスを用いることが好ましい。 また、1 画素あたりの露光時間は20μ秒以内であるこ とが好ましい。記録材料に照射されるエネルギーは10 ~300mJ/cm²であることが好ましい。

【0086】赤外線レーザにより露光した後、本発明の 画像記録材料は、好ましくは、水又はアルカリ性水溶液 にて現像される。本発明においては、レーザー照射後直 ちに現像処理を行ってもよいが、レーザー照射工程と現 像工程との間に加熱処理工程を設けることもできる。加 熱処理条件は、80℃~150℃の範囲で、10秒~5 分間行うことが好ましい。この加熱処理により、レーザ 一照射時、記録に必要なレーザーエネルギーを減少させ ることができる。現像液としては、アルカリ性水溶液が 好ましく、好ましいPh領域としては、pH10.5~ 12.5の範囲が挙げられ、pH11.0~12.5の 範囲のアルカリ性水溶液により現像処理することがさら に好ましい。アルカリ性水溶液としてPh10. 5未満 のものを用いると非画像部に汚れが生じやすくなる傾向 があり、pH12.5を超える水溶液により現像処理す ると画像部の強度が低下するおそれがある。

【0087】現像液として、アルカリ性水溶液を用いる場合、本発明の画像記録材料の現像液及び補充液としては、従来公知のアルカリ水溶液が使用できる。例えば、ケイ酸ナトリウム、同カリウム、第3リン酸ナトリウム、同カリウム、同アンモニウム、策食リン酸ナトリウム、同カリウム、同アンモニウム、炭酸ナトリウム、同カリウム、同アンモニウム、炭酸オテトリウム、同カリウム、同アンモニウム、炭酸オテトリウム、同カリウム、同アンモニウム、炭酸オ素ナトリウム、同カリウム、同アンモニウム、炭酸オ素ナトリウム、同カリウム、同アンモニウム、炭酸オ素ナトリウム、同カリウム、同アンモニウムメトサルフエートなどのアン

リウム、同アンモニウム、ほう酸ナトリウム、同カリウム、同アンモニウム、水酸化ナトリウム、同アンモニウム、同カリウム及び同リチウム等の無機アルカリ塩が挙げられる。また、モノメチルアミン、ジメチルアミン、トリメチルアミン、モノエチルアミン、ジエチルアミン、トリエチルアミン、トリイソプロピルアミン、ローブチルアミン、モノエタノールアミン、ジエタノールアミン、トリエタノールアミン、モノイソプロパノールアミン、ジイソプロパノールアミン、ボチレンジアミン、ピリジン等の有機アルカリ剤も用いられる。これらのアルカリ剤は単独又は2種以上を組み合わせて用いられる。

【0088】さらに、自動現像機を用いて現像する場合には、現像液と同じものまたは、現像液よりもアルカリ強度の高い水溶液(補充液)を現像液に加えることによって、長時間現像タンク中の現像液を交換することなく、多量の平版印刷版原版を処理できることが知られている。本発明においてもこの補充方式が好ましく適用される。

【0089】現像液及び補充液には現像性の促進や抑 制、現像カスの分散及び印刷版画像部の親インキ性を高 める目的で必要に応じて種々の界面活性剤や有機溶剤等 を添加できる。現像液中には界面活性剤を1~20重量 %加えることが好ましく、より好ましくは、3~10重 量%の範囲である。界面活性剤の添加量が1重量%未満 であると現像性向上効果が充分に得られず、20重量% を超えて添加すると画像の耐摩耗性など強度が低下する などの弊害が出やすくなる。好ましい界面活性剤として は、アニオン系、カチオン系、ノニオン系及び両性界面 活性剤が挙げられる。具体的には、例えば、ラウリルア ルコールサルフェートのナトリウム塩、ラウリルアルコ ールサルフェートのアンモニウム塩、オクチルアルコー ルサルフェートのナトリウム塩、例えば、イソプロピル ナフタレンスルホン酸のナトリウム塩、イソブチルナフ タレンスルホン酸のナトリウム塩、ポリオキシエチレン グリコールモノナフチルエーテル硫酸エステルのナトリ ウム塩、ドデンルベンゼンスルホン酸のナトリウム塩、 メタニトロベンゼンスルホン駿のナトリウム塩などのよ うなアルキルアリールスルホン酸塩、第2ナトリウムア ルキルサルフェートなどの炭素数8~22の高級アルコ ール硫酸エステル類、セチルアルコールリン酸エステル のナトリウム塩などの様な脂肪族アルコールリン酸エス テル塩類、たとえばC17 H33 CON (CH3) CH2 CH 2SO3Naなどのようなアルキルアミドのスルホン酸塩 類、例えば、ナトリウムスルホコハク駿ジオクチルエス テル、ナトリウムスルホコハク酸ジヘキシルエステルな どの二塩基性脂肪族エステルのスルホン酸塩類、例え ば、ラウリルトリメチルアンモニウムクロリド、ラウリ

モニウム塩類、例えば、ステアラミドエチルジエチルア ミン酢酸塩などのアミン塩、例えば、グリセロールの脂 肪酸モノエステル、ペンタエリスリトールの脂肪酸モノ エステルなどの多価アルコール類、例えば、ポリエチレ ングリコールモノナフチルエーテル、ポリエチレングリ コールモノ (ノニルフェノール) エーテルなどのポリエ チレングリコールエーテル類などが含まれる。

【0090】好ましい有機溶剤としては、水に対する溶 解度が約10重量%以下のものが挙げられ、さらに好ま しくは水に対する溶解度が5重量%以下のものから選ば 10 れる。たとえば1-フェニルエタノール、2-フェニル エタノール、3-フェニルプロパノール、1,4-フェ ニルブタノール、2,2-フェニルブタノール、1,2 -フェノキシエタノール、2-ベンジルオキシエタノー ル、o-メトキシベンジルアルコール、m-メトキシベ ンジルアルコール、pーメトキシベンジルアルコール、 ベンジルアルコール、シクロヘキサノール、2-メチル シクロヘキサノール、4-メチルシクロヘキサノール及 び3-メチルシクロヘキサノール等を挙げることができ る。有機溶媒の含有量は、使用時の現像液の総重量に対 20 して1~5重量%が好適である。その使用量は界面活性 剤の使用量と密接な関係があり、有機溶媒の量が増すに つれ、界面滑性剤の量は増加させることが好ましい。こ れは界面活性剤の量が少ない状態で、有機溶媒の量を多 く用いると有機溶媒が溶解せず、従って良好な現像性の 確保が期待できなくなるからである。

【0091】さらに、現像液及び補充液には必要に応じ て、消泡剤、硬水軟化剤のような添加剤を含有させるこ ともできる。硬水軟化剤としては、例えば、Na2P2O 7, Na₅P₃O₃, Na₃P₃O₉, Na₂O₄P (NaO 3 P) PO3 Na2、カルゴン (ポリメタリン酸ナトリウ ム)などのポリリン酸塩、例えば、エチレンジアミンテ トラ酢酸、そのカリウム塩、そのナトリウム塩; ジエチ レントリアミンペンタ酢酸、そのカリウム塩、ナトリウ ム塩;トリエチレンテトラミンヘキサ酢酸、そのカリウ ム塩、そのナトリウム塩;とドロキシエナルエテレンジ アミントリ酢酸、そのカリウム塩、そのナトリウム塩; ニトリロトリ酢酸、そのカリウム塩、そのナトリウム 塩;1,2-ジアミノシクロヘキサンテトラ酢酸、その カリウム塩、そのナトリウム塩、1、3-ジアミノ-2 プロパノールテトラ酢酸、そのカリウム塩、そのナト リウム塩などのようなアミノポリカルボン酸類の他、2 ーホスホノブタントリカルボン酸-1,2,4、そのカ リウム塩、そのナトリウム塩;2-ホスホノブタノント リカルボン酸-2,3,4、そのカリウム塩、そのナト リウム塩;1-ホスホノエタントリカルボン駿一1, 2, 2、そのカリウム塩、そのナトリウム塩;1-ヒド ロキシエタンー1、1ージホスホン酸、そのカリウム 塩、そのナトリウム塩; アミノトリ (メチレンホスホン 酸)、そのカリウム塩、そのナトリウム塩などのような「50」れているような整面液で処理することが好ましい。

有機ホスホン酸類を挙げることができる。このような硬 水軟化剤の最適量は、使用される硬水の硬度およびその 使用量に応じて変化するが、一般的には、使用時の現像 液中に0.01~5重量%、より好ましくは0.01~ 0.5重量%の範囲で含有させうる。更に、自動現像機 を用いて、該平版印刷版を現像する場合には、処理量に 応じて現像液が疲労してくるので、補充液または新鮮な 現像液を用いて処理能力を回復させてもよい。この場 合、米国特許第4,882,246号に記載されている 方法で補充することが好ましい。

【0092】このような界面活性剤、有機溶剤及び還元 **剤等を含有する現像液としては、例えば、特開昭51**-77401号に記載されている、ベンジルアルコール、 アニオン性界面活性剤、アルカリ剤及び水からなる現像 液組成物、特開昭53-44202号に記載されてい る、ベンジルアルコール、アニオン性界面活性剤、及び 水溶性亜硫酸塩を含む水性溶液からなる現像液組成物、 特開昭55-155355号に記載されている、水に対 する溶解度が常温において10重量%以下である有機溶 剤、アルカリ剤、及び水を含有する現像液組成物等が挙 げられ、本発明においても好適に使用される。

【0093】以上記述した現像液及び補充液を用いて現 像処理された印刷版は、水洗水、界面活性剤等を含有す るリンス液、アラビアガムや澱粉誘導体を含む不感脂化 液で後処理される。本発明の画像記録材料を印刷版原版 として使用する場合の後処理としては、これらの処理を 種々組み合わせて用いることができる。

【0094】近年、製版・印刷業界では製版作業の合理 化及び標準化のため、印刷用版材用の自動現像機が広く 用いられている。この自動現像機は、一般に現像部と後 処理部からなり、印刷用版材を搬送する装置と各処理液 槽とスプレー装置とからなり、露光済みの印刷版を水平 に搬送しながら、ポンプで汲み上げた各処理液をスプレ ーノズルから吹き付けて現像処理するものである。ま た、最近は処理液が満たされた処理液槽中に液中ガイド ロール等によって印刷版原版を浸漬搬送させて処理する 方法も知られている。このような自動処理においては、 各処理液に処理量や稼働時間等に応じて補充液を補充し ながら処理することができる。また、電気伝導度をセン サーにて感知し、自動的に補充することもできる。ま た、実質的に未使用の処理液で処理するいわゆる使い捨 て処理方式も適用できる。

【0095】以上のようにして得られた平版印刷版は所 望により不感脂化ガムを塗布したのち、印刷工程に供す ることができるが、より一層の高耐刷力の平版印刷版と したい場合にはバーニング処理が施される。平版印刷版 をバーニングする場合には、バーニング前に特公昭61 -2518号、同55-28062号、特開昭62-3 1859号、同61-159655号の各公報に記載さ

【0096】その方法としては、該整面液を浸み込ませ たスポンジや脱脂綿にて、平版印刷版上に塗布するか、 整面液を満たしたバット中に印刷版を浸漬して塗布する 方法や、自動コーターによる塗布等が適用される。ま た、塗布した後でスキージ又はスキージローラーで、そ の塗布量を均一にすることは、より好ましい結果を与え る。整面液の塗布量は一般に0.03~0.8g/m² (乾燥重量)が適当である。

【0097】整面液が塗布された平版印刷版は必要であ れば乾燥された後、バーニングプロセッサー(例えば、 富士写真フイルム(株)より販売されているバーニング プロセッサー: BP-1300) 等で高温に加熱され る。この場合の加熱温度及び時間は、画像を形成してい る成分の種類にもよるが、180~300℃の範囲で1 ~20分の範囲が好ましい。

【0098】バーニング処理された平版印刷版は、必要 に応じて適宜、水洗、ガム引き等の従来行なわれている 処理を施こすことができるが、水溶性高分子化合物等を 含有する整面液が使用された場合にはガム引きなどのい わゆる不感脂化処理を省略することができる。

【0099】このような処理によって得られた平版印刷 版はオフセット印刷機等にかけられ、多数枚の印刷に用 いられる。

[0100]

【実施例】以下、実施例により、本発明を詳細に説明す るが、本発明はこれらに限定されるものではない。

(実施例1~6)

[支持体の作成] 99.5%以上のアルミニウムと、F e 0.30%, Si 0.10%, Ti 0.02%, C u 0.013%を含むJIS A1050合金の溶湯を 30 清浄化処理を施し、鋳造した。清浄化処理には、溶湯中 の水素などの不要なガスを除去するために脱ガス処理 し、セラミックチューブフィルタ処理をおこなった。鋳 造法はDC鋳造法で行った。凝固した板厚500mmの 鋳塊を表面から10mm面削し、金属間化合物が粗大化 してしまわないように550℃で10時間均質化処理を 行った。 次いで、400℃で熱間圧延し、連続焼鈍炉 中で500℃60秒中間焼鈍した後、冷間圧延を行っ て、板圧0.30mmのアルミニウム圧延板とした。圧*

* 延ロールの粗さを制御することにより、冷間圧延後の中 心線平均表面粗さRaをO.2μmに制御した。その 後、平面性を向上させるためにテンションレベラーにか

46

【0101】次に平版印刷版支持体とするための表面処 理を行った。まず、アルミニウム板表面の圧延油を除去 するため10%アルミン酸ソーダ水溶液で50℃30秒 間脱脂処理を行い、30%硫酸水溶液で50℃30秒間 中和、スマット除去処理を行った。

【0102】次いで支持体と感光層の密着性を良好に し、かつ非画像部に保水性を与えるため、支持体の表面 を粗面化する、いわゆる、砂目立て処理を行った。1% の硝酸と0.5%の硝酸アルミを含有する水溶液を45 ℃に保ち、アルミウェブを水溶液中に流しながら、間接 給電セルにより電流密度20A/dm²、デューティー 比1:1の交番波形でアノード側電気量240C/dm 2を与えることで電解砂目立てを行った。その後10% アルミン酸ソーダ水溶液で50℃30秒間エッチング処 理を行い、30%硫酸水溶液で50℃30秒間中和、ス 20 マット除去処理を行った。

【0103】さらに耐摩耗性、耐薬品性、保水性を向上 させるために、陽極酸化によって支持体に酸化皮膜を形 成させた。電解質として硫酸20%水溶液を35℃で用 い、アルミウェブを電解質中に通搬しながら、間接給電 セルにより14A/dm²の直流で電解処理を行うこと で2.5g/m²の陽極酸化皮膜を作成した。

【0104】この後、印刷版非画像部としての親水性を 確保するため、シリケート処理を行った。 処理は3号珪 酸ソーダ1.5%水溶液を70℃に保ちアルミウェブの 接触時間が15秒となるよう通搬し、さらに水洗した。 Siの付着量は10mg/m²であった。以上により作 成した支持体のRa(中心線表面粗さ)は0.25 μm であった。

【0105】[下塗り]次に、このアルミニウム支持体 に下記下塗り液をワイヤーバーにて塗布し、温風式乾燥 装置を用いて90℃で30秒間乾燥した。乾燥後の被服 量は $10mg/m^2$ であった。

[0106]

<下塗り液>

・エチルメタクリレートと2-アクリルアミド-2-メチル-1-プロパンスルホン酸ナトリウム塩のモル比75:15の共重合体 0.1g

・2-アミノエチルホスホン酸

0.1g

・メタノール

50g

イオン交換水

50g

【0107】[感光層]次に、下記感光層塗布液[P] を調整し、この溶液を調整後ただちに、上記の下塗り済 みのアルミニウム板にワイヤーバーを用いて塗布し、温 風式乾燥装置にて115℃で45秒間乾燥してネガ型平 版印刷版原版 [P-1]~ [P-6]を得た。乾燥後の※50 の感光層の赤外線領域での吸収極大における反射濃度を

※被覆量は1.3g/m²であった。この際用いたカチオ ン色素(赤外線吸収剤の例示化合物符号にて表示する) とラジカル発生剤(オニウム塩の例示化合物符号にて表 示する)を表1に示す。なお、これらの平版印刷版原版

測定したところ、いずれも0.6~1.2の間にあっ * [0108]

<感光層塗布液「P]>

・赤外線吸収剤(表1に記載の化合物)

0.10g

48

・オニウム塩(表1に記載の化合物)

0.30g

・ジペンタエリスリトールヘキサアクリレート

1.00g

・アリルメタクリレートとメタクリル酸の

モル比80:20の共重合体

1.00g

(重量平均分子量12万) ・ビクトリアピュアブルーのナフタレンスルホン酸塩 0.04g

・フッ素系界面活性剤

0.01g

(メガファックF-176、大日本インキ化学工業(株)製)

・メチルエチルケトン

9.0g

・メタノール

10.0g

1ーメトキシー2ープロパノール

8.0g

[0109]

た。

※ ※【表1】

	平版印刷版	赤外線吸収剤	オニウム塩
実施例1	[P-1]	[IR-2]	[01-3]
実施例2	[P-2]	[IR-1]	[ON-2]
実施例3	[P-3]	[IR-3]	[os-1]
実施例4	[P-4]	[IR-5]	[OS-4]
実施例5	[P-5]	[IR-2]	[os-6]
実施例6	[P-6]	[IR-3]	[OS-4]
比較例1	[Q-1]	[IR-A]	[01-3]
比較例2	[0-2]	[IR-A]	[os-4]
比較例3	[0-3]	[IR-B]	[OS-4]

【0110】[露光]得られたネガ型平版印刷版原版 [P-1]~[P-6]を、水冷式40W赤外線半導体 レーザを搭載したCreo社製Trendsetter 3244VFSにて、出力9W、外面ドラム回転数2 10rpm、版面エネルギー100mJ/cm²、解像 度2400dpiの条件で露光した。

【0111】 [現像処理] 露光後、富士写真フイルム (株)製自動現像機スタブロン900Nを用い現像処理 した。現像液は、仕込み液、補充液ともに富士写真フイ ルム (株) 製DN-3Cの1:1水希釈液を用いた。現 像浴の温度は30℃とした。また、フィニッシャーは、 富士写真フイルム(株)製FN-6の1:1水希釈液 (pH=10.8)を用いた。

【0112】「印刷時の汚れ評価」以上により得られた 平版印刷版 [P-1]~[P-6]を、ハイデルベルグ (株) 製印刷機ハイデルSOR-Mにて、市販の油性イ ンキを用いて印刷した。この際、非画像部に汚れが発生 するかどうかを目視にて評価した。結果を表2に示す が、いずれの平版印刷版も汚れは認められなかった。

【0113】[印刷枚数]次に、平版印刷版[P-1] ~ [P-6]を、小森コーポレーション(株)製印刷機★50

30★リスロンを用いて印刷した。この際、どれだけの枚数が 十分なインキ濃度を保って印刷できるかを目視にて評価 した。結果を表2に示す。

【0114】(比較例1~3)実施例1~6で用いた感 光層塗布液[P]において、本発明に係る赤外線吸収剤 の代わりに、下記構造を有する、対アニオンにテトラア リールボレートを有しない赤外線吸収剤を用いた以外 は、実施例1~6と同様にして、溶液を調整後、塗布乾 燥した平版印刷版原版 $[Q-1] \sim [Q-3]$ を得た。 使用したオニウム塩などの詳細は前記表1に併記した。

【0115】

【化17】

$$\begin{array}{c} \text{(IR-A)} \\ \hline \\ H_3C \\ CH_3 \\ CH_5 \\ \hline \\ C_2H_5 \\ \hline \\ BF_4 \\ \end{array} \begin{array}{c} \text{CI} \\ H_3C \\ CH_3 \\ CH_3 \\ CH_4 \\ CH_5 \\ C_2H_5 \\ \hline \\ C_2H_6 \\ \end{array}$$

【0116】得られた平版印刷版原版 $[Q-1] \sim [Q-3]$ を実施例 $1\sim 6$ と同様にして、露光、現像処理し平版印刷版 $[Q-1] \sim [Q-3]$ を得た。さらに、実施例 $1\sim 6$ と同様にして印刷し、非画像部に汚れが発生するかどうかを目視にて評価した。結果を表 2 に示す。

[0117]

【表2】

13.27				
	平版印刷版	非画像部の汚れ	印刷枚数	
実施例1	[P-1]	発生しない	73,000	
実施例2	[P-2]	極わずかに発生	85,000	
実施例3	[P-3]	発生しない	65,000	
実施例4	[P-4]	発生しない	70,000	
実施例5	[P-5]	発生しない	68,000	
実施例6	[P-6]	発生しない	64,000	
比較例1	[Q-1]	発生しない	50,000	
比較例2	[Q-2]	発生しない	45,000	
比較例3	[Q-3]	著しい汚れ発生	_	

<下塗り液>

・βーアラニン

フェニルホスホン酸

・メタノール

・純水

【0121】[感光層]次に、実施例 $1\sim6$ に用いた下記感光層塗布液 [P]において、N-ニトロソフェニルヒドロキシルアミンアルミニウム塩を0.005g添加し、使用する赤外線吸収剤とオニウム塩とを下記表3に記載のものに変えた他は同様にして感光層塗布液を調整し、実施例 $1\sim6$ と同様にして上記の下塗り済みのアル*

*【0118】表2に明らかなように、赤外線吸収剤として、赤外線領域に吸収を有するテトラアリールボレートを対アニオンとするカチオン色素を用いた本発明の平版印刷版は、露光による画像形成後に加熱処理を行うことなく、現像、製版したものであるにもかかわらず、非画像部の汚れが発生することなく、また、数多くの枚数の印刷物を得ることが可能であった。一方、対アニオンとしてテトラフルオロボレートを有する公知の赤外線吸収剤を用いた比較例1及び2関しては、印刷枚数は実施例のものに比較して少ない傾向が見られた。また、ドナー性が極めて高く感度に優れるトリアリールアルキルボレートを対アニオンとして有するカチオン色素を赤外線吸収剤として用いた比較例3は、所望されない非画像部の硬化反応を生起して非画像部に著しい汚れが発生し、良好な印刷物を得られなかった。

5.0

【0119】(実施例7~10、比較例4、5)

[支持体の作成]実施例1~6で用いた支持体の作成において、親水性を確保するためのシリケート処理を行わなかった以外は同様にしてアルミニウム支持体を得た。 [下塗り]次に、このアルミニウム支持体に下記下塗り液をワイヤーバーにて塗布し、温風式乾燥装置を用いて90℃で30秒間乾燥した。乾燥後の被服量は10mg/m²であった。

[0120]

0.1g 0.1g

40g

60g

※ミニウム板にワイヤーバーを用いて塗布乾燥してネガ型 平版印刷版原版 $[P-7] \sim [P-10]$ 及び [Q-4]、[Q-5] を得た。

[0122]

【表3】

30

51

	平版印刷版	赤外線吸収剤	オニウム塩
実施例7	[P-7]	[IR-3]	[01-3]
実施例8	[P-8]	[IR-3]	[os-4]
実施例9	[P-9]	[IR-6]	[os-6]
実施例10	[P-10]	[IR-7]	[OS-4]
比較例4	[Q-4]	[IR-B]	[01-3]
比較例5	[Q-5]	[IR-A]	[OS-4]

 ${0123}$ 得られた平版印刷版原版 ${S-1}$ を、現 * で、露光、現像処理し平版印刷版 ${P-7}$ \sim ${P-1}$ 像液を下記のものに代えた他は実施例1~6と同様にし* 0]及び[Q-4]、[Q-5]を得た。

<現像液>

・水酸化カリウム

3.8g

・ポリエチレングリコールモノナフチルエーテル

250g

・エチレンジアミン四酢酸四ナトリウム

8g

738g

· 水

(pH=11.7)

さらに、実施例1~6と同様にして印刷し、非画像部に 4に示す

[0124]

【表4】

10011					
	平版印刷版	非画像部の汚れ	印刷枚数		
実施例7	[P-7]	発生しない	86,000		
実施例8	[P-8]	発生しない	80,000		
実施例9	[P-9]	発生しない	82,000		
実施例10	[P-10]	発生しない	76,000		
比較例4	[Q-4]	著しい汚れ発生	-		
比較例5	[Q-5]	発生しない	47,000		

【0125】表4に明らかなように、本発明の実施例で ある平版印刷版 [P-7]~[P-10]は、いずれも 非画像部に汚れが発生せず、また数多くの枚数の印刷が 可能であった。一方、トリアリールアルキルボレートを 対アニオンとして有するカチオン色素を赤外線吸収剤と して用いた比較例4は、非画像部に著しい汚れが発生 ※

※し、良好な印刷物を得られず、本発明の範囲外の赤外線 汚れが発生するかどうかを目視にて評価した。結果を表 20 吸収剤を用いた比較例 5 においては、用いた赤外線吸収 剤が異なる以外は同じ条件で得られた実施例7に比較し て印刷枚数が減少した。

> 【0126】(参考例)実施例3において得られた平版 印刷版原版「P-3]を、160℃に加熱したホットプ レート上で90秒間加熱した後に、実施例1~6と同様 の方法で現像処理をおこなった。平版印刷版 [P-3] の感光層は現像処理で溶出されず、実施例3の画像部と 同様に感光層の硬化が観測された。このことから、本発 明のネガ型画像記録材料は、赤外線レーザのみならず、 30 サーマルヘッドなどを用いた直接加熱によっても画像形 成が可能であることがわかる。

[0127]

【発明の効果】本発明によれば、赤外線を放射する固体 レーザ及び半導体レーザを用いて記録することにより、 コンピューター等のデジタルデータから高感度で直接記 録可能であり、平版印刷版として用いた場合、画像形成 時の加熱処理を行わなくても、良好な印刷物が多数枚得 られるネガ型画像記録材料を提供することができる。

フロントページの続き

Fターム(参考) 2H025 AA00 AA01 AA12 AB03 AB09

AB13 AC08 AD01 BC31 BC51

CA48 CC20 FA10 FA17

2H114 AA04 AA14 AA24 BA01 BA05

BA10 DA21 DA25 DA52 EA01

EA03

4J011 QA02 QA03 QA04 QA06 QA08

QA09 QA12 QA13 QA19 QA22

QA23 QA24 QA26 QA32 QA33

QA34 QA38 QA39 QA40 QA46

SA75 SA78 SA83 SA87 SA88

UA06 VA01 WA01